

Samorządowy Zakład Opieki Zdrowotnej w Niemodlinie

ul. Zamkowa 4 49-100 Niemodlin

NIP: 991 022 74 26, REGON: 532203808

Tel. 77/403 34 15, e-mail: info@zol.niemodlin.pl, strona internetowa: <http://zol.niemodlin.pl/>

Niemodlin, dnia 30 maja 2022 r.

Post. nr SZOZ/ ZP / 1 /2022

Pytania i wyjaśnienia do treści SWZ – część 2

Samorządowy Zakład Opieki Zdrowotnej w Niemodlinie w związku z zapytaniami złożonymi na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. Nr 2021, poz. 1129 z późn. zm.), przekazuje treść pytań i wyjaśnień dotyczących postępowania na: **Zakup wraz z dostawą produktów leczniczych oraz środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego dla SZOZ w Niemodlinie – 23 zadania częściowe.**

Treść Zapytania/Wyjaśnienia

Pytanie nr 7:

1. Do §1 ust. 11 wzoru umowy: Wnosimy o zmianę zapisu w §1 ust. 11 umowy poprzez zwiększenie minimalnego zakresu zrealizowania umowy do wartości minimum 70%. Wskazujemy, że wskazany próg realizacji minimum 30%, wypacza ekonomiczny sens zawarcia umowy oraz jest niezgodny z przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2021 poz. 1129 ze zm.), gdyż może doprowadzić do istotnej zmiany umowy i jej charakteru, co stoi w sprzeczności z zapisami art. 454 ust.1, ust.2 pkt 1) i 3) oraz art.455 ust.1 pkt 1) PZP.

Wyjaśnienia:

Zamawiający dokona modyfikacji treści SWZ w zakresie minimalnej wysokości realizacji umowy.

Pytanie nr 8:

Do §1 ust. 12, ust. 13 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §1 ust. 12, ust. 13, poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo – cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §1 ust. 12, ust. 13 jest na tyle ogólna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie pozycji asortymentowych i nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Po pierwsze, wyjaśnić należy, że na podstawie art. 433 pkt 4 w zw. art. 99 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. PZP, powyższy zapis należy uznać za postanowienie abuzywne, w sposób rażąco naruszające równowagę stron, dające Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, zwłaszcza poprzez każdorazowe dowolne ograniczenia wielkości zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych. Skoro bowiem art. 433 pkt 4 mówi wprost, że „projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać możliwości ograniczenia

<p>zakresu zamówienia przez Zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron”, to Zamawiający jest zobowiązany do określenia tych minimalnych wartości w sporządzonym przez siebie opisie przedmiotu zamówienia.</p> <p>Po drugie, zamawiający przyznając sobie uprawnienie do zamawiania ilości większych niż określone w opisie przedmiotu zamówienia, zastrzega sobie de facto prawo opcji. Zgodnie z art. 441 ust. 1 oraz ust. 2 PZP, aby skutecznie zastrzec prawo opcji, Zamawiający bezwzględnie zobowiązany jest opisać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych i jednoznacznych postanowień, a tym samym spełnić łącznie trzy przesłanki: określić rodzaj i maksymalną wielkość opcji oraz określić okoliczności skorzystania z niej, a przy tym nie może za pomocą opcji doprowadzić do modyfikacji ogólnego charakteru umowy. Spośród tych warunków, Zamawiający zaniedbał obowiązek ustalenia górnej granicy wprowadzonego prawa opcji, pozostawiając sobie w tym zakresie zupełną dowolność. Biorąc więc pod uwagę brzmienie art. 441 ust. 2 PZP, nawet jeśli Zamawiający, w trakcie realizacji umowy przetargowej, podejmie próbę skorzystania z tak dalece niedookreślonego i nieprawidłowo skonstruowanego prawa opcji, to taka czynność, jako dokonana z naruszeniem art. 441 ust. 1 podlegała będzie unieważnieniu.</p>
<p>Wyjaśnienia:</p> <p>Zamawiający dokona modyfikacji §1 ust. 12 i ust. 13 projektowanych postanowień umowy.</p>
<p>Pytanie nr 9:</p> <p>Do §2 ust. 9 wzoru umowy: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączania do dostaw dokumentu WZ? Jednocześnie zapewniamy, że dołączana do każdorazowej dostawy faktura VAT spełniać będzie wymogi dla dokumentu przekazania produktu leczniczego, a tym samym zawierała będzie między innymi takie informacje jak nazwy wszystkich przekazywanych pozycji, numer serii czy data ważności dostarczonego przedmiotu umowy.</p>
<p>Wyjaśnienia:</p> <p>Zamawiający odstępuje od wymagania przy każdej dostawie dokumentu WZ i dokona modyfikacji treści SWZ.</p>
<p>Pytanie nr 10:</p> <p>Do §2 ust. 14 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.”.</p>
<p>Wyjaśnienia:</p> <p>Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.</p>
<p>Pytanie nr 11:</p> <p>Do §6 ust. 4 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów: „pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny, a możliwość dokonania potrącenia wynikała będzie z aktualnych oraz powszechnie obowiązujących norm prawnych.”.</p>
<p>Wyjaśnienia:</p> <p>Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.</p>
<p>Pytanie nr 12:</p> <p>Do §8 ust. 1 pkt 6 wzoru umowy: Prosimy o zmianę treści §8 ust. 1 pkt 6 wzoru umowy, w ten sposób, aby ewentualne przedłużenie okresu obowiązywania umowy, następowało po obopólnym wyrażeniu zgody przez strony, w formie aneksu. Wskazujemy, że art. 431 ustawy z dnia 11 września</p>

<p>2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2021 poz. 1129 ze zm.) stanowi o zasadzie współdziałania Zamawiającego i Wykonawcy podczas wykonywania zamówienia publicznego, polegającej w tym przypadku na dokonaniu wspólnych ustaleń, co do możliwości oraz zasad zmiany pierwotnych postanowień. Treścią udzielonego zamówienia publicznego, jest zawarcie umowy poprzez zaakceptowanie przez Wykonawcę określonych w niej, konkretnych treści, a zatem wszelkie ewentualne odstępstwa od tej podstawowej zasady, wymagają uzasadnienia w szczególnych okolicznościach oraz zachowania trybu zmiany umowy, dokonanej w drodze dwustronnie uzgodnionego aneksu.</p>
<p>Wyjaśnienia: Zapis umowy §8 ust. 1 pkt 6 może zostać zrealizowany jedynie przy pomocy aneksu, na który muszą się zgodzić tak Wykonawca jak i Zamawiający.</p>
<p>Pytanie nr 13: Do §8 ust. 6, ust. 8 wzoru umowy: W związku z tym, że w treści §8 ust. 6 wzoru umowy, Zamawiający w odniesieniu do sposobu ustalania zmiany wynagrodzenia posłużył się odesłaniem do wskaźnika cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszanego w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego, to ze względu na aktualny oraz przewidywany wzrost cen towarów i usług konsumpcyjnych (inflacja), czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby do pierwszej waloryzacji wynagrodzenia doszło po upływie 6 miesięcy od daty zawarcia umowy, zamiast po upływie 12 miesięcy od daty zawarcia umowy, a także, czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kolejne zmiany wynagrodzenia Wykonawcy następowały przynajmniej co 6 miesięcy, zamiast raz na 12 miesięcy?</p>
<p>Wyjaśnienia: Zamawiający dokona modyfikacji §8 ust. 8 projektowanych postanowień umowy.</p>
<p>Pytanie nr 14: Do §8 ust. 15 pkt 4 wzoru umowy: Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?</p>
<p>Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.</p>
<p>Pytanie nr 15: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 64. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.</p>
<p>Wyjaśnienia: Przedmiotowa sytuacja została opisana w rozdziale III ust. 3.15 specyfikacji warunków zamówienia.</p>
<p>Pytanie nr 16: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 135. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?</p>
<p>Wyjaśnienia: Zamawiający nie wyraża zgody.</p>

Pytanie nr 17: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 171. W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.
Wyjaśnienia: Zamawiający nie wykreślił pozycji z pakietu. Zamawiającemu chodziło o preparat Ferrosi sulfas + Acidum ascorbicum 0,1g+0,06g.
Pytanie nr 18: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 198. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu Lioton 1000, 8,5 mg/g (1000 j.m.)/g, żel, 30 g, który ma to samo działanie. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.
Wyjaśnienia: Zamawiający oczekuje wyceny produktu 1000j.m./g w postaci żelu.
Pytanie nr 19: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 209. Czy Zamawiający dopuści wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom,1a-strzyk(Zg.MZ), który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie MZ i nie posiada karty charakterystyki jedynie stosowny dokument dopuszczający do obrotu na terenie Polski ?
Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.
Pytanie nr 20: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 277. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu
Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.
Pytanie nr 21: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 307. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej w związku z tym, że na rynku polskim zarejestrowane i dostępne są produkty, które mogą być przechowywane poza lodówką?"
Wyjaśnienia: Zamawiający nie wymaga aby zaoferowany produkt był przechowywany w temperaturze pokojowej.
Pytanie nr 22: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 308. W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.
Pytanie nr 23: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 309. W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 24: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 310. W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.
Pytanie nr 25: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 322. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.
Pytanie nr 26: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 330. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?
Wyjaśnienia: Zamawiający wymaga produktu leczniczego.
Pytanie nr 27: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 342. W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza.
Pytanie nr 28: Dotyczy pakietu nr 9 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?
Wyjaśnienia: Tak. Zamawiający wymaga.
Pytanie nr 29: Dotyczy pakietu nr 9 poz. 2. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?
Wyjaśnienia: Tak. Zamawiający wymaga.
Pytanie nr 30: Dotyczy pakietu nr 10 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-

<p>8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?</p>
<p>Wyjaśnienia: Tak. Zamawiający wymaga.</p>
<p>Pytanie nr 31: Dotyczy pakietu nr 10 poz. 2. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?</p>
<p>Wyjaśnienia: Tak. Zamawiający wymaga.</p>
<p>Pytanie nr 32: Dotyczy pakietu nr 20 poz. 10. Na skutek decyzji Komisji Europejskiej z dnia 17 lipca 2018 dot. ograniczeń stosowania roztworów hydroksyetyloskrobi (HES) do infuzji od 16 kwietnia 2019 r. roztwory HES podlegają systemowi kontrolowanej dystrybucji. W związku z zamiarem przystąpienia do postępowania przetargowego na dostawy ww. produktów zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający posiada stosowne akredytacje i czy akredytacje te zostaną przedstawione Wykonawcy?</p>
<p>Wyjaśnienia: Akredytacje zostaną przedstawione w chwili zamawiania danego produktu.</p>
<p>Pytanie nr 33: Dotyczy pakietu nr 20 poz. 24. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% „roztw. do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?</p>
<p>Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatu z przeliczeniem ilości.</p>
<p>Pytanie nr 34: Czy w Zadaniu 1 poz. 230 i 236 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103 i Lactobacillus helveticus w identycznym stosunku ilościowym jak w przypadku produktu opisanego w SIWZ? Zawartość oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).</p>
<p>Wyjaśnienia: Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.</p>

Zamawiający dopuszcza zaproponowaną formę przeliczenia.
Pytanie nr 35: Czy w <u>Zadaniu 1 poz. 230 i 236</u> Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii <i>Lactobacillus rhamnosus</i> GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).
Wyjaśnienia: Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zarejestrowanego jako produkt leczniczy. Zamawiający dopuszcza zaproponowaną formę przeliczenia.
Pytanie nr 36: Czy w <u>Zadaniu 1 poz. 151</u> Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg liofilizowanych drożdżaków <i>Saccharomyces boulardii</i> / kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań). Zawartość <i>Saccharomyces boulardii</i> w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.
Wyjaśnienia: Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zarejestrowanego jako produkt leczniczy.
Pytanie nr 37: Dotyczy pakietu nr 1 poz. 171. Brak rejestracji leku Ferrosi sulfas + Acidum Folicum 100 mg+60 mg. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę ACIDUM ASCORBICUM+FERRUM O 1-D 0,06+0,1 G ?
Wyjaśnienia: Zamawiającemu chodziło o preparat Ferrosi sulfas + Acidum ascorbicum 0,1g+0,06g.
Pytanie nr 38: Dotyczy pakiet 1 poz. 402 Krem po 400 g zakończona produkcja. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę po 100 g - 96 op. aktualnie dostępny i w ciągłej sprzedaży ?
Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

1. Zamawiający modyfikuje §1 ust. 11 umowy:
„§1 ust. 11 Zamawiający zobowiązuje się zrealizować zamówienie na minimalnym poziomie 50% kwoty określonej w § 4 ust. 1.”
2. Zamawiający modyfikuje §1 ust. 12 umowy:
„§1 ust. 12 - SKREŚLONY.”
3. Zamawiający modyfikuje §1 ust. 13 umowy:
„§1 ust. 13 Zamawiający zastrzega, iż może w ramach poszczególnych pozycji dokonywać zmian ilościowych zakupów w stosunku do wielkości podanych w formularzu/-ach cenowym/-ch, jednak łączna wartość zamówionych zakupów nie może przekroczyć całkowitej wartości

danego pakietu. Skorzystanie z tego uprawnienia przez Zamawiającego nie oznacza zmiany umowy. Przedmiotowa zmiana dopuszczona jest w wysokości nie większej niż 25% dla każdej z pozycji asortymentowej.”

4. Zamawiający modyfikuje §2 ust. 9 umowy:
„§2 ust. 9 Do każdej dostawy wykonawca dołącza dokument dostawy (WZ lub faktura), w którym muszą być zamieszczone informacje: nazwa i dawka produktu, ilość opakowań / ilość sztuk, umowna cena netto, wartość netto, numer serii oraz data ważności.”
5. Zamawiający modyfikuje §8 ust. 8 umowy:
„§8 ust. 8 Jeżeli Strona wykaże realny wpływ zmiany cen w stopniu wynikającym z wskaźnika ogłoszonego w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego na koszt wykonania przedmiotu umowy tj. wykaże, że koszty wykonania przedmiotu umowy wzrosły co najmniej tyle ile wynosi wskaźnik wówczas zmiana wynagrodzenia może nastąpić nie częściej niż raz na każde 6 miesięcy realizacji przedmiotu umowy zaś pierwsza zmiana może nastąpić nie wcześniej niż po upływie 7 miesięcy od zawarcia umowy.”
6. Mając na uwadze powyższe modyfikacje oraz zapisy ustawy Pzp, Zamawiający informuje, że dokonał zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu.
7. Powyższa odpowiedź i modyfikacje stanowią integralną część SWZ i stają się wiążące dla Wykonawców.

Dyrektor
SZOZ w Niemodlinie
Jan Krawczyk